

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

02-163108

(43) Date of publication of application: 22.06.1990

(51) Int. CI.

CO8F216/20 C08F222/20

CO8F222/20

CO8F299/00

B01F 17/52 CO4B 24/32

(21) Application number : 63-316173

(71) Applicant: NIPPON OIL & FATS CO LTD

(22) Date of filing:

16. 12. 1988

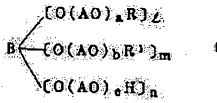
(72) Inventor: AKIMOTO SHINICHI

HONDA SUSUMU YASUKOCHI TORU

(54) POLYOXYALKYLENE UNSATURATED ETHER-MALEIC ACID ESTER COPOLYMER AND USE THEREOF (57) Abstract:

PURPOSE: To provide the subject copolymer composed of a polyoxyalkylene unsaturated ether and a maleic acid ester of a specific compound, able to be made water-soluble or oil-soluble and useful as an emulsifier, a dispersing agent or a cement additive.

CONSTITUTION: The objective substance is a copolymer of (A) a polyoxyalkylene unsaturated ether of formula I [B is residue of a compound containing 2-8 hydroxyl groups; A0 is 2-18C oxyalkylene; R is 2-18C unsaturated hydrocarbon group; R1 is 1-40C hydrocarbon group; $a \ge 0$; $b \ge 0$; $c \ge 0$; $l \ge 1$; $m \ge 0$; $n \ge 0$; l+m+n=2-8: al+bm+cn=1-100: $n/(n+m+n) \le 1/3$ and (B) a maleic acid ester of a compound of formula II (R2 is 1-40C hydrocarbon group; A10 is 2-18C oxyalkylene; d=0-100) or formula III (B1 is residue of a compound containing 2-8 hydroxyl groups; A20 is 2-18C oxyalkylene; R3 is 1-40C hydrocarbon group; $e \ge 0$;



R20 (A10) aH

LEGAL STATUS

[Date of request for examination] Date of sending the examiner's decision of rejection] [Kind of final disposal of application

 $f \ge 0$; $p \ge 0$; $q \ge 1$; p+q=2-8; ep+fq=0-100).

other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998, 2003 Japan Patent Office

⑲ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

母 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-163108

• Solnt. Cl. 5	識別記号	庁内整理番号	❸公開	平成 2 年(1990) 6 月22日
C 08 F 216/20 222/20	MKY MML A MMV B	6904-4 J 8620-4 J 8620-4 J		
299/00 // B 01 F 17/52 C 04 B 24/32	MRM Z	7445 – 4 J 6345 – 4 G 6737 – 4 G		
		金杏蒜式	大語少 話	音少項の数 4 (今9百)

⊗発明の名称 ポリオキシアルキレン不飽和エーテルーマレイン酸エステル共重合 体およびその用途

②特 願 昭63-316173

❷出 願 昭63(1988)12月16日

 ⑩発 明 者 秋 本 新 一 東京都町田市図師町1326-28

 ⑩発 明 者 本 多 進 東京都大田区羽田 3 - 1 - 18

@発 明 者 安 河 内 徹 神奈川県川崎市川崎区藤崎2-3-9

⑦出 願 人 日本油脂株式会社 東京都千代田区有楽町1丁目10番1号

A AB .

L 発明の名称

ポリオキシアルキレン不飽和エーテルーマレイン東エステル共重合体およびその用途

2 特許請求の範囲

1. (a)一般式(!)で示されるポリオキシアルキレン不飽和エーテルと(b)一般式(2)または(3)で示される化合物のマレイン酸エステルとの共産合体。

(ただし、Bは2~8個の水酸若含有化合物の残 苗、AOは炭素数2~18のオキシアルキレン菌、 Rは炭素数2~18の不飽和炭化水素菌、Riは炭 素数1~40の炭化水素菌、a≥0、b≥0、c ≥0、 ℓ≥1、 m≥0、 n≥0、ℓ+m+n=2 ~8、 aℓ+bm+en=1~100、n/(ℓ+m +n)≤1/3である。)

R²O(A¹O)_dH --- (2)

(ただし、R²は炭素数 1 ~ 4 0 の炭化水素基、A¹ 0 は炭素数 2 ~ 1 8 のオキシアルヤレン基、 d = 0 ~ 1 0 0 である。

(ただし、 B^1 は $2 \sim 8$ 個の水酸基含有化合物の残蓄、 A^2 0は炭素数 $2 \sim 1$ 8のオキシアルキレン基、 R^3 は炭素数 $1 \sim 4$ 0の炭化水素基、 $e \ge 0$ 、 $1 \ge 0$ 、 $p \ge 0$ 、 $q \ge 1$ 、 $p + q = 2 \sim 8$ 、 e p + 1 $q = 0 \sim 1$ 0 0 である。)

- 2 請求項1記載の共重合体からなる乳化剤。
 - 3. 請求項1記載の共直合体からなる分散剤。
 - 4. 精求項1配載の共産合体からなるセメント 低加剤。

3. 発明の詳細な説明

〔 産業上の利用分野 〕

本発明は(a) ポリオキシアルキレン不飽和エーナルと(b) マレイン酸エステルとの共産合体に関し、さらにその共産合体からなる乳化剤、分散剤およびセメント 瓜加剤に関する。

〔従来の技術〕

無水マレイン酸と不協和基を持つ化合物との共 遺合体はさまざまな用途に使用されている。たと えば、ジイソブチレンと無水マレイン酸の共産合 体の塩は水系での分散剤として使用され(セメン ト・コンクリート & 4 7 8 節 7 頁 1 9 8 6 年)。 メチルピニルエーテルと無水マレイン酸の共産合 体のエタノールあるいはブタノールとのエステル は化粧品に使用されている(「汎用原料集」 1 6 1 頁、楽事日報社発行、1 9 8 5 年)。また特別 昭 5 9 - 1 6 2 1 6 2 号公領にはセメント用分散 剤として、ポリオヤンアルヤレンモノアルケニル エーテルとポリアルヤレングリコールまたはその モノアルヤルエーテルのマレイン使エステルとの 共産合体が提案されている。

(発明が解決しようとする課題)

しかし、ジイソブチレン等のオレフィンと無水マレイン酸との共産合体は、未中和のまとではトルエン等限られた啓剤にしか啓解せず、塩にすると水にしか溶解しなくなり、また平均分子最が数

(ただし、Bは2~8個の水酸基含有化合物の機 落、Aのは炭素数2~18の木飽和炭化水業基、R¹は炭 素数1~40の炭化水業基、a≥0、b≥0、c ≥0、 ∠≥1、 m≥0、 a≥0、 ∠+ m + n = 2 ~8、 a∠+bm+cn = 1~100、 n/(∠+ m + n)≤1/3である。)

$$R^{2}O(A^{1}O)_{d}H$$
 (2)

(ただし、R² は炭米数 1 ~ 4 0 の炭化水米塩、A¹O は炭素数 2 ~ 1 8 のオキシアルキレン基、 d = 0 ~ 1 0 0 である。)

 (ただし、B¹は 2~8個の水酸基含有化合物の残 あ、A²Oは炭素数 2~1 8のオヤシアルキレン茜。 R³は炭素数 1~4 0の炭化水素素、 e ≥ 0、 f ≥ 0、p≥ 0、 q≥ 1、 p+ q= 2~8、 e p+f q 千であるために使用できる範囲が限定されていた。また、メチルピニルエーテルと無水マレイン酸との共産合体のエステルは親歯性に乏しく、乳化剤、分散剤等には不適当であった。また、ポリオやシアルキレンモノアルケニルエーテルとポリアルキレン・ファルケニルエーテルとポリアルやロコールまたはそのモノアルキルエーテルのマレイン酸エステルとの共産合性に乏しく、その平均分子量も数千なので、αーオレフィン酸との共産合体の場合と同様に使用できる用途が吸定されていた。

本発明は、乳化剤、分散剤、セメント成加剤な どの広範な用途に使用できる新規な共産合体を提 供することを目的とする。

(課題を解決するための手段)

本発明は、(a)一般式(1)で示されるポリオキシアルキレン不飽和エーナルと(b)一般式(2)または(3)で示される化合物のマレイン像エステルとの共重合体である。

= 0 ~ 1 0 0 である。)

本発明の共重合体における(a)成分と(b)成分との 比は3:7~7:3、好ましくはほぼ1:1である。

一般式(I)において、Bで示される2~8個の水 ` 酸茶含有化合物は、エチレングリコール、プロピ レングリコール、ブチレングリコール、ヘキジレ ングリコール、スチレングリコール、炭素数8~ 18のアルキレングリコール、ネオペンチルグリ コール等のグリコール類;グリセリン、ジグリセ リン、ポリグリセリン、トリメチロールエタン、 トリメチロールプロパン、1,3,5 -ペンタント リオール、エリスリトール、ペンタエリスリトー ル、グベンタエリスリトール、ソルピトール、ソ ルピタン、ソルバイド、ソルビトールとグリセリ ンの縮合物、アドニトール、アラビトール、キシ リトール、マンニトール符の多価アルコール類、 あるいはそれらの部分エーテル化物またはエステ ル化物;キシロース、アラピノース、リポース、 ラムノース、グリコース、フルクトース、ガラゥ

トース、マンノース、ソルボース、セロビオース、マルトース、イソマルトース、トレハロース、シュークロース、ラフィノース、ゲンチアノース、メレジトース等の類類あるいはそれらの部分エーナル化物またはエステル化物等がある。

A O で示される設果数 2 ~ 1 8 のオキシアルキレン基はエチレンオキシド、ブロビレンオキシド、ブチレンオキシド、テトラヒドロフラン、スチレンオキシド、投来数 6 ~ 1 8 のα - オレフィンオキシド等に由来するもので、オキシエチレン若、オキシブロビレン落、オキシブチレン 法、オキシテトラメチレン 法、オキシスチレン 法、 良来数 6 ~ 1 8 のオキシアルキレン 光等があり、 2 種以上が付加しているときはブロック状付加でも 9 ンダム状付加でもよい。

Rで示される炭素数2~18の不飽和炭化水素 基としては、末端に不飽和結合をもつ炭化水素基 が好ましく、ビニル基、アリル蒸、メタリル基、 インプレニル基、ドデセニル基、オクタデセニル 基、アリルフェニル基等がある。

して、三次元化してしまうので好ましくなく、 n /(ℓ+m+n)≤1/3が適当である。

一般式(2)および(3)において、R²とR³はR¹として 例示した基と同じ範囲であり、A¹Oと A²Oは A O として例示した基と同じ範囲であり、B¹は B とし て例示した基と同じ範囲である。

本発明の化合物はつぎのようにして製造することができる。一般式(i)のポリオキシアルキレン不飽和エーテルと無水マレイン酸とをベンゾイルベルオキシドのようなラジカル重合開始剤の存在時に共産合させ、ついで一般式(2)または(3)の化合物とエステル化するか、あるいは無水マレイン酸と一般式(2)または(3)の化合物とをエステル化したのち、一般式(1)のポリオキシアルキレン不飽和エーテルとラジカル重合開始剤の存在下に共産合させることによって得ることができる。

本発明の化合物の重合したマレイン酸単位はモ ノエステルの形でもジェステルの形でもよい。

本発明の化合物は重量平均分子費として1000 以上で、数万をこえる場合もある高分子量の外面 RIで示される炭素数1~40の炭化水素基としては、メチル菌、エチル菌、イソプチル菌、 第三プチル菌、アミル菌、イソプチル菌、 第三プチル菌、アミル菌、イソアミル菌、ヘキシル菌、ハブチル菌、オクチル菌、 ウンデシル菌、 ドデシル菌、 パントリデシル菌、 ナクラデシル菌、 イソスナフリル菌、 オントカデシル菌、 オクチルドデシル菌、 アンル菌、 アンルカニール 高、 アンルフェニル菌、 アンルフェニル菌、 アンルフェニル菌、 アンルフェニル菌、 アンルフェニル菌、 アンルフェニル菌の の こ

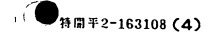
本発明に使用する一般式(1)の化合物において、 4. m. nが限定されるのは、とは共産合させる ために1以上は必要であり、水酸器の数 n があま り多くなると無水マレイン酸と共産合反応させる 場合に無水マレイン酸とのエステル化反応も進行

活性剤であり、親水性を示す部分は、AO、A¹OまたはA²Oにおけるオキシェチレン高、水機高、エステル形成時に生じたカルポキシル基であり、 親油性を示す部分は、R¹、R²またはR³における炭 化水素高、AO、A¹OまたはA²Oにおける炭素数 3以上のオキシアルキレン基である。

したがって、セメント盛加剤や水系の分散剤のような水存性の化合物を必要とするときは親水性部が多くなるように調節し、非水系の分散剤のような油存性の化合物を必要とするときは親油性部が多くなるように調節することができる。また、油存性の化合物が必要な場合には、ポリオーンでは、ボリオーンでは、ボリオーンでは、ボリオーンでは、ボリオーンでは、ボリオーンでは、ボリオーンでは、ボリオーンでは、ボリオーンでは、ボリオーンでは、ボリオーンでは、ボリオーンでは、ボリカー、たとえば、スチーンでは、エーオレフィン、作像ビニル等を共産合きせてもよい。

[発明の効果]

李発明は特定の構造のポリオキシアルキレン不 数和エーテルとマレイン酸エステルとの共**は合体**



で、水溶性にも油溶性にもすることのできる高分子量の界面活性剤であり、乳化剤、分散剤、セメント 低加剤として適用範囲の広い化合物である。 (実施例)

製造例および異態例により本発明を説明する。 1) 一般式(1)の化合物の製造

製造例 1.

知圧反応器にメタノール329と触ばとしてナトリウムメチラート1.19をとり、系内の空気を選がスで最換したのち、140℃でエチレンオーシード3969を約0.5~5kp/cd(グーン圧)で徐々に圧入して付加反応を行なった。反応終了で徐宝匹に入して付加反応を行なった。反応終了10℃に加熱して選業がス界団気になったのが異なった。のはにないので反応を止め、対け、反応的4時間後、反応になったので反応を止め、境で中和しては低一定の値になったので反応を止め、域で中和して知生した塩を伊別してフリルエーチ

ンド2649を約0.5~5 kg/cd (ゲーシ圧)で 徐々に圧入して付加反応を行なった。反応終了後、 触媒の三フツ化ホウ素を設設ナトリウムで中和し、 顕生した塩を炉過によつて除いた。得られた生成 物630.49に金属ナトリウム509を徐々に加 えたのち、100℃で提拌しながらメタリルクロ リド1809を徐々に加えて反応を行ない、4時 間後に反応混合物のアルカリ皮が減少してほぼー 定になつたので反応を止め、塩酸で中和後 のた塩を炉過によつて除いてメタリルエーテルを得 たた。

以下、同様な方法で表1 に示す一般式(i)のポリ オキシアルキレン不飽和エーナルを製造した。

製造例1~3で得たポリオキシアルキレン不飽 和エーテルはついても表1に示す。 ルを得た。 製造例 2

加圧反応器 ドグリセリン 9 2 g、 放鉄として三フツ化ホウネーエーテル 館体 5 g およびテトラヒドロフラン 4 3 2 g をとり、 系内の空気を登業ガスで債換を行なったのち、 7 0 ででエチレンオキ

表 1

	<u> </u>	不飽和度	水酸基価
製造例	一 股 式 (1) の 化 合 物	(19当录/9)	(KOH®/g)
1	CH2=CHCH2 (OC2 H4), OCH3	213	0.08
2	CH2 = CHCH2 (OCs H6) 40 OC12 H25	0.39	0.18
3	CH2O{(C4H4O)2(C2H4O)2}CH2C=CH2 CHO{(C4H4O)2(C2H4O)2}H CH3	214	7 1
4	CH ₂ O{(C ₄ H ₈ O) ₂ (C ₂ H ₄ O) ₂ }CH ₂ C=CH ₂ CH ₂ =CHCH ₂ (OC ₂ H ₄) ₄ OCH ₃	3.99	0.04
_ 5	$CH_2 = CHCH_2 (OC_2 H_4)_{33} OCH_3$	0.62	0.03
6	CH2=CHCH2 (OC2 H4)2 OC4 H9	4.98	0.24
7	CH ₂ = CCH ₂ (OC ₂ H ₄) ₂₈ OC ₁₈ H ₃₃	0.65	0.15
8	CH ₂ = CCH ₂ CH ₂ (OC ₂ H ₄) ₁₀ (OC ₃ H ₆) ₁₀ OC ₁₀ H ₃₇	0.73	0.22
9	$CH_2 = CHCH_2 (OC_2 H_4)_{20} OCH_2 CH = CH_2$	216	0.07
16	CH2 = CHCH2 (OC2 H4) 20 OC18 H37	0.84	0.13
11	CH2O(C2H4O)3CH2CH=CH2 CHO(C2H4O)3CH3 CH2 O CH2 CH0(C2H4O)3CH3 CH2 CH0(C2H4O)3CH3 CH2 CH2 CH0(C2H4O)3CH3 CH2 CH0(C2H4O)3CH3	1.15	0.16
12	CH ₂ (OC ₂ H ₄) ₄ OCH ₃ CH ₂ =CHCH ₂ OCH ₂ CCH ₂ (OC ₂ H ₄) ₄ OCH ₃ CH ₂ (OC ₂ H ₄) ₄ OCH ₃	1.31	0.07

住:1){ }内はランダム状付加であることを示し、またC4H8Oはオキシテトラメチレン基である。

- 2) 無水マレイン酸共富合体の製造

一般式(i)の化合物と無水マレイン酸との共重合体を製造した。なお、重散平均分子量はゲルバーミュエーションクロマトグラフイーにより求めた。製造例 13.

下配の成分を冷却管、銀来ガス吹きこみ管、風 度計および機律器を備えた四つロフラスコにとり、 譲来ガス気施下で80℃に昇風し、4時間機律し て共電合反応を行なつた。

製造例1のアリルエーテル

4689 (1 En)

無水マレイン酸

989 (14n)

ペンゾイルベルオキシド

69(単数体の1重数が)

トルユン 568月(単景体と同重化)

ついで約10mHgの放圧下に110℃でトルエンを留去して510gの透明な粘性液体である無水マレイン酸共重合体を得た。

無水マレイン酸共富合体の分析値

元素分析 C:55.07%(計算值55.11%).

H: 816%(計算值 818%)

ケン化価 1963 (計算値1982)

重量平均分子量 13300

実施例 1.

温度を70℃にし、製産例13と同様にして下 記成分の共重合反応を行なった。

製造例4の不均和エーテル

2489(1モル)

マレイン酸ピス(エチレングリコール)

エステル 2049(1モル)

アグピスイソブチロニトリル

5 タ (単産体の 1.1 重量多)

トルエン 4529(単豊休と同重量)

ついで約10 = Hgの減圧下、110℃でトルエンを留去して420gの透明な粘性液体である共産合体を得た。

元条分析

C:520多(計算链525多)

H: 7.0%(計算值 7.5%)

ケン化価

240(計算値248)

重量平均分子量

2000

突放例 2

製造例13で得られた無水マレイン酸共重合体 5 5 0 8 と下記構造式のポリオキシエチレンポリ オキシプロピレングリコールランダム共置合体も 00タを600タのピリジンに存解し、110~ 120℃で4時間環旋した。

HO{(C₂ H₆ O)₇ (C₂ H₄ O)₄}H (ランダム共重合体) ついで、11¹0~120℃、10=Hg以下の放圧 下でピリジンを習去し、10859の透明粘性液 体である共産合体を得た。

元素分析

C:56.4%(計算値57.1%)

H: 8.4 %(計算値 8.4 %) .

ケン化価

93.2 (計算値923)

重量平均分子量

13500

得られた共産合体の赤外線吸収スペクトル図を 図1に示す。

実施例2で使用した化合物のかわりに4.6 多の

エタノールを使用し、反応温度を70~80℃に して、実施例2と同様の反応を行ない、590% の透明粘性液体である共重合体を得た。

元素分析

C:54.6%(計算值54.9%)

H: 8.2%(計算值 8.5%)

ケン化価

188 (計算値183)

重量平均分子槽

13300

得られた共産合体の赤外線吸収スペクトル図を 図2 に示す。

突旋例 4~12

以下同様にして袋2に示す実施例4~12の共 重合体を製造した。

突旋例	一枚式(1)	のく	化合物	無水マレイン酸	他の単量体	水根基を持つ化合物(マレイン自	gェステ	建合网络系	ا ا	重量平均	4)	棉	解性
天理門	(÷.	n#)	(EN\$)	(+n\$)	ルを含む) (モル多)	(重量多)		分子 散	性状	*	孩
1	製造例	4	5 0	-	-	マレインほどス (エチレングリコ エステル	ラール) 50	ÁIBN 1.	1	2000	液体	啓	18
2	製造例	1	2 5	2 5	-	HO{(C ₂ H ₄ O) ₇ (C ₂ H ₄ O) ₄ }H (ランダム共富合体)	5 0	BPO 1.	8)	1 3,5 0 0	,	•	,
3	製造門	1	2 5	2 5		エタノール	5 0	BPO 1.	3	1 3,3 0 0	,	•	,
4	製造鋼	2	2 5	2 5	~	HO (C ₁ H ₄ O) ₂₃ H	5 0		37	20,000	•	不信	•
5	製造列	5	2 5	2 5	-	C ₁₈ H ₃₇ O (C ₂ H ₄ O) ₂₀ H	5 0		8	18,500	固体	18	,
8	製造例	8	5 0	_	-	マレイン険ジイソプロピル	5 0	BPO 1	3	3,500	液体	,	,
7	製造門	7	2 5	2 5	-	ÇH2O-(C1H4O)2H ÇHO-(C1H4O)2H CH2O-(C1H4O)2H	5 0	врен о	;) 7	138000	固体	,	•
8	製造例	8	2 5	2 5	-	C ₉ H ₁₈ -C ₄ H ₄ -O(C ₂ H ₄ O) ₁₆ H	5 0	AIBN Q	9	16.300	液体	•	•
9	製造例1	0	2 0	2 5	スチレン 5	C4 H8 O (C2 H4 O) 8 H	5 0	BPO 1.	2)	7.4 0 0	協体	•	,
10	製造例 i 製造例	1	2 2 2	2 5	前徴ビニル	С ₁₂ : Н ₂₆ ОН	5 0	BPO Q	3)	御定不能	,	不信	不信
11	製造例 製造例	2	2 3 2	2 5	_	HO(C ₂ H ₄ O) ₇ H	5 0	врен о	8	伺 上	,	,	,
12	製造例 製造例	1 3	2 0	2 5	メタクリル世 メチル 2	HO(C, H,O), H	5 0	BPO 1.	<u>;</u>	同 上	,	,	,

住:1) AIBN:アンピスイソプチロニトリル

- 2) BPO :ペンゾイルペルオキシド
- 3) BPEH:ターシャリプチルベルオキシー2-エチルへキサノエート
- 4) 20C

费

穿施例 13.

実施例 4 ~ 9 の共 配合体 を 乳 化 剤 と し て 下 記 の 組 成 で 乳 化 テスト を 行 なった。

ポリジメチルシロヤサン(100,000 cat)

3 5 收量分

乳化剂

5 # # 6

水

6 0 重量多

すなわち、ポリシメチルショキサンと共直合体とを70℃に加速し、70℃の水をゆっくりと加えて乳化させたのち、冷却して粘稠な白色液体を得た。得られた乳化物を40℃の恒温槽中に1か月間静電して乳化安定性を調べた。比較のため、乳化剤として非イオン界面活性剤を同量使用して同様の乳化アストを行なった。

その結果を表るに示すが、本発明の共産合体を 用いたものは乳白色液状で安定であり、優れた乳 化剤であることがわかる。

ルンケムステアレートを徐々に加えて分散させ、 白色粘稠なスラリーを得た。このスラリーを40 じの個風情中に1ヶ月間静微して分散安定性を調べた。比較のため、分散剤として非イオン界面后 性剤を同像使用して同様の分散テストを行なった。

その結果を表すだ示すが、本発明の共産合体を 用いたスラリーは逸動性の安定なスラリー状態を 維持しているのに対し、比較の分散剤を用いたも のは周化して逸動性を失っていた。

	A	化	剤	乳化ナスト結果
	実施例4の共1	自合体		乳白色液体
本	• 50	`		,
¥8.	. 60	•		
76	• 70	,		,
99	* 80	,		,
	90	,		,
比	C ₁₈ H ₃₇ O (C ₂ H ₄	0)aH		二層に分離
較	ポリオヤシエチ i タンモノステア i	•		,
	ステアレートの#	# 提混合物	b ·	

突旋例 14

実施例1~9の共重合体を分散剤として下記の 組成で分散アストを行なって分散性能を評価した。

カルシウムステアレート

50重量系

分數剤

5 重量系

水

4 5 重量 %

すなわち、水に分散剤を加えて溶解したのち。 5 0 じでホモジナイザーを用いて提拌しながらカ

没

	Я		散	AN .	分散安定性テスト結果
	突角例	1 の共	重合体		流動性維持
本	•	20	•		,
_		3 の	. ,		,
	,	40	•		,
発	,	5 P			
		6 Ø	•		,
99	• 1	7 0	•		,
"	, 1	80	•		,
	• 9	9 0	•		,
比	Ca H ₁₇ -	C 6 H 4 -	-O (C ₂ H	O) 15 H	固 化
"	C 16 H 37 O	(C ₂ H	40)30 H		•
較	ポリオキ ソルビタ	ツエチ ンモノ	レン(2 ステアレ	0 4 <i>n</i>)	,

特閒平2-163108 (8)

突進例 15.

セメント 添加剤としての試験を、本発明の共産 合体および比較として他の外面活性剤を用いて行 なった。 多は 産業 着単である。

配合組成	-	(K _j	,/	м [,])
*		1	6	5
セメント		3	0	0
89		7	5	8
砂利(最大寸法 2 5 ===)	1	0	6	7
A E 波水剤(日背マスタービルダース糊:ポゾリス底5 L)		0.	7	5
前加州(セメントに対して1多)				3

すなわち、上配の各成分をJIS R 5201に単じてモルタルミキサーを用いて混練し、90分経過後(ただし、要5中瓜13、瓜14および瓜16は60分経過後)10×10×40~0の供試体を作製し、材合1日で脱型し、材合7日まで20でで水中後生し、以後、20で、相対優度

65多の条件下に放促したのち、コンパレーター 法を用いて乾燥収縮率を餌定した。なお、参考の ため材令35日の圧縮強度も測定した。これらの 結果を表5に示すが、本発明の共重合体がスラン ブロス防止と乾燥収略防止効果に優れており、圧 縮強度に影響を与えないことがわかる。

癸 5

	16	ž.	tn 南	<u> </u>	スランプ (㎝)			乾燥収縮率 (%)			圧超強度
				阅練直後	30分後	60分後	90分後	7日	148	28日	(Ke/cd)
	1	実施例1の	共重合体	1 7. 2	1 6. 9	1 6.5	1 5.6	0.020	0.035	0.044	3 9 7
	2.	• 20	•	180	1 7, 4	1 7.3	1 7. 2	0.010	0.026	0.027	423
本	3	* 30	•	1 7.4	1 7.0	1 6.6	1 6. 2	0.020	0.030	0.042	398
	4	. 40	•	180	1 7.7	1 7.5	1 7.0	0.020	0.028	0.039	407
発	5	• 50	•	180	1 7.8	1 7.4	1 7.1	0.018	0.021	0.029	405
70	6	. 60	•	1 7.5	1 7.0	1 6.4	15.9	0.019	0.029	0.037	396
99	7	, 10	•	1 7.7	1 7.5	1 7.3	17.0	0.013	0.026	0.028	411
"	8	• 80	•	1 7.8	1 7.4	1 7. 2	1 7. 0	0.016	0.025	0.031	408
Æ	9	. 90	•	1 7. 6	1 7.0	1 6.5	1 5. 8	0.014	0.022	0.033	412
ap	10	100	•	1 7.4	1 6.8	1 6, 2	15.7	0.017	0.022	0.033	406
	11	1110	•	1 7.3	1 6.9	1 6.4	16.0	0.018	0.025	0.034	405
,	12	120	•	1 7.5	1 7.0	1 6.3	1 6.0	0.020	0.027	0.036	403
此	131)	HO ((C3 H6 O)	7 (C2H4O)3 }H	16.0	1 2 2	9. 0	未确定	0.013	0.029	0.030	4 2 0
較	14	ナフタリンスルホ: 紹合物ナトリウム!	ン彼ホルムアルデヒド 塩(MW 4 0 0 0)	1 7.3	125	8.8	,	0.024	0.046	0.060	400
	15	ジイソプチレンーが 体N±塩(MW50	無水マレイン酸共重合 (00)	1 7.4	1 5.8	13.8	129	0.025	0.0 4 4	0.060	393
品	16	<i>†</i> £	L	14.0	1 1.2	8. 3	未酬定	0.0 2 6	0.046	0.060	395

4 2 0 %

注: 1) 【)内はランダム状共重合体を示す。

4. 図面の簡単な説明

図1は実施例2で製造した共産合体の赤外線吸収スペクトル図、図2は実施例3で製造した共産 合体の赤外線吸収スペクトル図である。

(X)
40
40
40
500 4000 3000 2000 1800 1600 Hup 1,000 1000 800 100 400
[图]

特許出額人 日本油脂株式会社

